Family list 13 family members for: JP2247278 Derived from 8 applications

Back to JF

Organic electroluminescent device containing aromatic dimethylidyne compounds.

Inventor: TOKAILIN HIROSHI C O IDEMITSU (JP);

HIGASHI HISAHIRO C O IDEMITSU (JP); (+1)

EC: H05B33/14; C07C15/52; (+4)

Applicant: IDEMITSU KOSAN CO (JP)

IPC: C07C15/52; C09K11/06; H01L51/30 (+12)

Publication info: DE69021416D D1 - 1995-09-14

Organic electroluminescent device containing aromatic dimethylidyne compounds.

Inventor: TOKAILIN HIROSHI C O IDEMITSU (JP);

HIGASHI HISAHIRO C O IDEMITSU (JP); (+1) EC: H05B33/14; C07C15/52; (+4)

IPC: C07C15/52; C09K11/06; H01L51/30 (+12)

Applicant: IDEMITSU KOSAN CO (JP)

Publication info: DE69021416T T2 - 1996-02-15

Organic electroluminescent device containing aromatic dimethylidyne

compounds.

Inventor: TOKAILIN HIROSHI C O IDEMITSU (JP);

HIGASHI HISAHIRO C O IDEMITSU (JP); (+1)

EC: H05B33/14; C07C15/52; (+4)

Applicant: IDEMITSU KOSAN CO (JP)

IPC: C07C15/52; C09K11/06; H01L51/30 (+12)

Publication info: EP0388768 A2 - 1990-09-26

EP0388768 A3 - 1991-11-06 EP0388768 B1 - 1995-08-09

Aromatic dimethylidyne compounds and process for preparation

thereof.

Inventor: TOKAILIN HIROSHI C O IDEMITSU (JP);

HIGASHI HISAHIRO C O IDEMITSU (JP); (+1)

Applicant: IDEMITSU KOSAN CO (JP)

EC: H01L51/00M6D; C07C13/28; (+8)

IPC: C07C13/28; C07C15/52; C07C15/58 (+17)

Publication info: EP0616020 A1 - 1994-09-21

ELECTROLUMINESCENCE ELEMENT

Inventor: SHOJI HIROSHI; HOSOKAWA TADASHIO; (+1)

Applicant: IDEMITSU KOSAN CO

EC:

IPC: H05B33/12; C09K11/06; H01L51/50 (+7)

Publication info: JP2091626C C - 1996-09-18 **JP2247278 A** - 1990-10-03

JP7119407B B - 1995-12-20

AROMATIC DIMETHYLIDENE COMPOUND AND PRODUCTION 6

THEREOF

Inventor: AZUMA HISAHIRO; SHOJI HIROSHI; (+1)

Applicant: IDEMITSU KOSAN CO

EC:

IPC: C09B23/00; C09K11/06; C09B23/00 (+5)

Publication info: JP2554771B2 B2 - 1996-11-13

JP3231970 A - 1991-10-15

ORGANIC ELECTROLUMINESCENCE DEVICE

Inventor: TOKAILIN HIROSHI (JP); HIGASHI HISAHIRO

(JP): (+1)

Applicant: IDEMITSU KOSAN CO (JP)

EC: H05B33/14; C07C15/52; (+4)

IPC: C07C15/52; C09K11/06; H01L51/30 (+11)

Publication info: US5130603 A - 1992-07-14

Aromatic dimethylidyne compounds

Inventor: TOKAILIN HIROSHI (JP); HIGASHI HISAHIRO

(JP); (+1)

Applicant: IDEMITSU KOSAN CO (JP)

EC: H01L51/00M6D; C07C15/52; (+3)

IPC: C07C15/52; C09K11/06; H01L51/30 (+8)

Publication info: US6093864 A - 2000-07-25

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成2年(1990)10月3日

C 09 K 11/06 H 05 B 33/14 Z

7043-4H 6649-3K

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全15頁)

60発明の名称

エレクトロルミネツセンス素子

願 平1-68387 20特

洋

忽出 願 平1(1989)3月20日

四発 明 者 個発 明 者

明

者

個発

東 涖 林 細 Ш

弘 地 潮

久

千葉県君津郡袖ケ浦町上泉1280番地 出光興産株式会社内 千葉県君津郡袖ケ浦町上泉1280番地 出光興産株式会社内

千葉県君津郡袖ケ浦町上泉1280番地 出光興産株式会社内

東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

東 顋 の出 人 出光興産株式会社

创代 理 人 弁理士 久保田 藤郎

眀 新田

1. 発明の名称

エレクトロルミネッセンス案子

- 2. 特許請求の範囲
- 発光材料として、一般式

... (1)

(式中のRi及びRiは、それぞれアルキル基、ア ルコキシ基、シアノ基又は重換基を有する若しく は有しないアリール基、R'及びR'は、それぞれ 置換基を有する若しくは有しない復業環式基又は アリール基、Arは置換基を有する若じくは有し ないアリーレン基であって、R!とR1及びR1と R はたがいに結合して置換基を有する若しくは 有しない飽和又は不飽和の環構造を形成していて もよい)

で設される化合物を用いたことを特徴とするエレ

クトロルミネッセンス案子。

- 一般式(1)で表される化合物から成る発光 層を有する請求項1記載のエレクトロルミネッセ ンス安子。
- 1 発光層を一対の電極間に介在させて成る請求 項2記載のエレクトロルミネッセンス案子。
- 陽極、正孔注入層、発光層及び陰極の順に暗 磨して成る請求項3記載のエレクトロルミネッセ
- 5 陽極、正孔注入層、発光層、電子往入層及び 陸 極の順に積層して成る請求項 3 記載のエレクト ロルミネッセンス数子。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本苑明は新規な有機エレクトロルミネッセンス 菜子に関するものである。さらに詳しくいえば、本 発明は、耐熱性に優れ、歩留りよく作製しうる高輝 度で安定性の良好な緑色発光の有機エレクトロル ミネッセンス素子に関するものである。

〔従来の技術〕

近年、エレクトロルミネッセンス案子(以下、 EL素子と略称する)は自己発光のため視認性が 高く、かつ完全固体案子であるため、耐衝撃性に 優れるなどの特徴を有することから、各種表示装 置における発光案子としての利用が住目されている。

このEL素子には発光材料に無機化合物を用いて成る無機EL素子と有機化合物を用いて成る有機EL素子とがあり、このうち、有機EL素子は印加電圧を大幅に低くしうるために、その実用化研究が積極的になされている。

前記有機EL素子の構成については、陽極/ 発光層/陰極の構成を基本と、これに正孔注入層 や電子注入層を適宜設けたもの、例えば陽極/正 孔注入層/発光層/陰極や、陽極/正孔注入層/ 発光層/電子注入層/陰極などの構成のものが知 られている。該正孔注入層は、陽極より注入が た正孔を発光層に伝達する機能を有し、また、電 子注入層は陰極より注入された電子を発光層に伝達する機能を有している。そして、該正孔注入層

8~ヒドロキシキノリンのアルミニウム鎖体を発 光層の材料とし、かつジアミン系化合物を正孔注 入層の材料とした陽極/正孔注入層/発光層/陰 極の構成から成る積層型EL素子[「アプライド・フィジックス・レターズ(Appl.Phys. Lett.)」 第51巻、第913ページ (1987年)】、(2) 発光帯域に8~ヒドロキシキノリンのアルミニウム錆体を用いた陽極/ロキシキノリンのアルミニウム錆体を用いた陽極/正孔注入帯域/降極の構成から皮る領層型EL素子(特開昭59~194393号公報)、(3) 陽極/正孔注入帯/発光帯/陰極の構成から成り、かつ発光帯がホスト物質と蛍光性物質で形成されたEL素子(欧州特許公開公報第281381号)などが知られている。

しかしながら、前記(1)及び(2)のEL案子においては、低電圧で高輝度の発光が得られているものの、発光材料として用いられる8-ヒドロキシキノリンの300℃程度以上の温度では容易に熱分解するため、蒸着の際、蒸着原の温度を300℃程度以下と蒸発温度ぎりぎりに低く抑え

を発光層と陽極との間に介存させることによって、より低い電界で多くの正孔が発光層に往入され、さらに、発光層に陰極又は電子注入層より往入された電子は、該発光層と正孔住入層の界面に存在する電子の陣壁により、この発光層内の界面に審積され発光効率が上がることが知られている(「アブライド・フィジックス・レターズ」第51巻、第913ページ(1987年)〕。

一方、前記有級EL素子においては、有機発光層に電子を注入するには、使用される陰極が仕事関数の低いものほど有利であり、例えばナトリウム、ナトリウムーカリウム合金、マグネシウム、リチウムなど、仕事関数が4eV以下の金属から成る陰極を用いた案子は歴史的に有名な公知のことである。 [「エレクトロニック・プロセシーズ・イン・オルガニック・クリスタルズ(Eiectric Processes in Organic Crystals)」パーガモン・プレス、ニュー・ヨーク(1981年)]。

このような有機EL素子としては、例えば (1)

る必要があって、素子作製条件が難しくしかも蒸 着速度が遅いので素子の生産性の低下を免れない などの問題がある。また、薄膜性に優れた発光層 の材料を選定しなければ素子は高性能を発揮しえ ないという点を留意しなければならない。

一方、(3)のEL素子においては、ホスト物質には、正孔と電子を外部から注入できるもの、例えば好ましい化合物として8-ヒドロキシキノリンのA&錯体が、また、蛍光性物質には、正孔と電子の再結合に応答して発光できるもの例えば公知の蛍光性色素が用いられている。

この場合、発光帯(発光層)がもつべき往入機能(電界印加により臨伍又は正孔往入層より正孔を住入することができ、かつ電極とは電子に入層より電子を建入できる機能)、輸送機能(正孔と電子の再結合の場を提供し、なび発光機能(正孔と電子の再結合の場を提供し、ない発光につなげる機能の一部はホスト物質が担い、該蛍光性物質は発光機能の一部のみを分担するこ

とから、該ホスト物質に敵量(5 モル%以下) 含有させている。このような構成のEL案子は、 1 0 V 程度の印加電圧で 1 0 0 0 c d / m²程度の 高輝度で、緑色より赤色領域の発光を可能としている。

しかしながら、このEL素子は、ホスト物質として、通常8~ヒドロキシキノリンが用いられているため、前記(1)及び(2)のEL素子と同様の問題点を有している。

有機 E L 素子にジスチルベンゼン誘導体を用いることについて触れている文献として米国特許第4,672,265 号明細書、同4,734,338 号明細書、同4,734,338 号明細書、同4,775,820 号明細書などがある。前記明細書には、電子受容性の電気的発光性化合物よりなる層と電子供与性の電気的発光性化合物よりなる層の二層の積層を発光層とした基本構成を用いる。で電気的発光性化合物は、高い発光量子効率を有り発光性化合物は、高い発光量子効率を有り発光性化合物は、高い発光量子効率を有り

せずとも、発光層としてジスチルベンゼン誘導体 からなる薄膜が機能しうることは何の技術開示も ない。

[発明が解決しようとする課題]

本発明は、このような従来の低電圧で高輝度の発光が可能な有機EL素子における問題を解決し、耐熱性及び薄膜形成性に優れ、歩留りよく作製しうる高輝度で安定性の良好なEL素子を提供することを目的としてなされたものである。

[課題を解決するための手段]

本発明者らは前記目的を選成するために鋭意研究を重ねた結果、ある特定構造のスチルペン系化合物が、発光層として必要不可欠な注入機能、輸送機能及び発光機能を兼備し、かつ耐熱性及び存储性に優れていて、蒸着區底に加熱しても、酸性に優れているとと、均一な微結晶粒からると、何ら分解せず、均一な微結晶粒からると、何ら分解せず、均一な微結晶粒からるといいが発生しにくいことから、酸的にピンホールが発生しにくいことの氏と素子は、低く氏し素子が得られ、しかもこの氏と素子は、低

とともに、外部摂動を受けやすいx電子系を有し、電気的励起が可能な化合物である。

しかしこれらにおいては、発光層は2層の積層とすることが必須であり、この2層を形成する電子供与性化合物と受容性化合物の励起鏡体の形成に代表される2層の界面付近における各種相互作用による発光であり、界面の状態に発光性能は大きく依存するため、作製条件が難しく、界面の劣化による発光の減少が著しいという問題点を保有する。

上記の電気的発光性化合物の例として、 1 . 4 - ビス(2 - メチルスチリル)ベンゼン及びそのアルキル基、アルコキシ基、アミノ基などの登換体の名が記載されている。しかし、これらの化合物を用いた素子の発光性能については何の開示もない。また前記のように発光層での発光起源は2 層の界面での相互作用によるものとしているので、発光機能を2 層界面での励起鏡体によるのと特定化した発明である。この特定化された発光機能によらずに、すなわち発光層を2 層の機造と

電圧の印加で高輝度の青緑色より緑色までの安定な発光が得られることを見い出し、この知見に基づいて本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、発光材料として、一般式

... (1)

(式中のR'及びR"は、それぞれアルキル基、アルコキシ基、シアノ基又は置換基を有する若しくは有しないでリール基、R'及びR'は、それぞれ置換基を有する若しくは有しない複素環式基又はアリール基、Arは置換基を有する若しくは有しないアリーレン基であって、R'とR'及びR"とR'はたがいに結合して置換基を有する若しくは有しない飽和又は不飽和の環構造を形成していてもよい)

で表される化合物を用いたことを特徴とするエレ クトロルミネッセンス素子を提供するものである。 以下、本発明を詳細に説明する。

本発明のE L 案子においては、発光材料として、一般式

中のPI PI PI PIBKA - は飲わ

(式中の R '、 R ¹、 R ⁴及 び A r は前記と同じ意味をもつ)

で表される化合物が用いられる。

これらの化合物はジスチルペンゼン類似の骨格を有し、固体状態において蛍光性を示し、かつ電子と正孔の移動性も良好であり、 該ジスチルペンゼン類似の骨格の共役性により、 イオン化エネルギーが小さく、電子親和力が大きいので、電極などからの電荷の注入が容易であるという特性を有している。

前記一般式(1)において、R¹及びRºは、それぞれメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基シクロヘキシルなどのアルキル基、メトキシ基、

などのアミノカルポニル基、水酸基、ナフチルオ キシカルポニル基、キシリルオキシカルポニル基、 フェノキシカルポニル基などのアリールオキシカ ルポニル基、メトキシカルポニル基、エトキシカ ルポニル基、ブトキシカルポニル基などのアルコ キシカルポニル基、さらには一般式

エトキン基、プロポキン基、プトキシ基などのア ルコキシ基、シアノ甚又はアリール基であって、 該アリール益はフェニル、ナフチル、アントニル などであり、これらは下記の各種優換基を有して いてもよいし、存さなくてもよい。このアリール **基の置換器としては前記の特性が損なわれない範 開で各種屋袋基が導入されてよい。例えばハロゲ** ン原子、メチル基、エチル基、プロピル基、プチ ル基などのアルキル基、メトキシ基、エトキシ基、 プロポキシ葢、プトキシ葢などのアルコキシ葢、 ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、プチ リル葢などのアシル葢、アセチルオキシ葢、プロ ピオニルオキシ基、ブチリルオキシ基などのアシ ルオキシ甚、アセチルアミノ甚、プロピオニルア ミノ甚、ブチリルアミノ基などのアシルアミノ基、 ペンジル基、フェネチル基などのアラルキル基、 フェノキシ蓋、トリルオキシ蓋などのアリールオ キシ基、シアノ基、カルポキシル基、ビニル基、 スチリル基、アニリノカルポニル基、ジメチルア ミノカルポニル基、カルバモイル基、アラニル基

で表されるアミノ甚などが挙げられる。また、該 R¹及びR³は同一であってもよいし、たがいに異 なっていてもよい。

さらにアリール基を配換する配換基の間で結合 し、配換、無配換の飽和五員環又は六員環を形成 してもよい。

さらに、前記R'とR'及びR'とR'はたがいに 結合して、置換蓋を有する若しくは有さない飽和 . 又は不飽和の環構造を形成していてもよい。

前記一般式(1)におけるAェはアリーレン基 であって、筐袋基を有していてもよいし、有さな くてもよく、また、該置換基としては、前記の特 性が損なわれない範囲で各種置換基が導入されて よい。例えばハロゲン原子、メチル基、エチル基、 プロピル基、プチル基、シクロヘキシル基などの アルキル苺、メトキシ苺、エトキシ苺、プロポキ シ基、ブトキシ基などのアルコキシ基、ホルミル 基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基な どのアシル基、アセチルオキシ基、プロピオニル オキシ苺、ブチリルオキシ苺などのアシルオキシ 蓋、アセチルアミノ蓋、プロピオニルアミノ基、 ブチリルアミノ蓋などのアシルアミノ基、ペンジ ル基、フェネチル基などのアラルキル基、フェノ キシ基、トリルオキシ基などのアリールオキシ基、 シアノ基、カルポキシル基、アニリノカルポニル 益、ジメチルアミノカルポニル基、カルパモイル

基、アラニル基などのアミノカルボニル基、水酸基、フェノキシカルボニル基、ナフチルオキシカルボニル基などのアリールオキシカルボニル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、さらには前記一般式(I)で表されるアミノ基などが挙げられる。

またアリーレン基を産換する**産換基の間で結合** し、**産換、無産換の飽和五負環又は六負環を形成** してもよい。

このような一般式(I)で表される化合物の具体例としては、次に示すものを挙げることができる。

(1)

(2)

(3)

(4)

(5)

(8)

(21)

本発明のEL素子における発光層は、前記一般 式 (I) で表される化合物を、例えば蒸着法、ス ピンコート法、キャスト法などの公知の方法によ

した電荷(電子と正孔)を電界の力で移動させる 輸送機能、(3)電子と正孔の再結合の場を発光 層内部に提供し、これを発光につなげる発光機能 などを有している。なお、正孔の住入されやすさ と、電子の注入されやすさに違いがあってもよい し、正孔と電子の移動度で表される輸送能に大小 があってもよいが、どちらか一方の電荷を移動す ることが好ましい。

この発光層に用いる前記一般式(I)で表される化合物は、一般にイオン化エネルギーが6.0 e V程度より小さいので、適当な陽極金属又は陽極化合物を選べば、比較的正孔を住入しやすいし、また電子観和力は2.8 e V程度より大きいので、適当な陰極金属又は陰極化合物を選べば、比較的電子を住入しやすい上、電子、正孔の輸送機能も優れている。さらに固体状態の蛍光性が強いため、該化合物やその会合体又は結晶などの電子と正孔の再結合時に形成された励起状態を光に変換する能力が大きい。

本発明のEL素子の構成は各種の態様があるが、

本発明のEL案子における発光層は、(1)電界印加時に、陽極又は正孔注入層より正孔を注入することができ、かつ陰極又は電子注入層より電子を注入することができる注入機能、(2)注入

ができるが、通常5nmないし5μmの範囲で選

ばれる.

基本的には、一対の電極(陽極と陰極)間に、前記発光層を挟持した構成とし、これに必要に応じて、正孔注入層や電子往入層を介在させればよい。 具体的には(1)陽極/発光層/陰極、(2)陽極/正孔往入層/発光層/陰極、(3)陽極/正孔住入層/発光層/簡子住入層/陰極などの構成を挙げることができる。該正孔住入層や電子は入層は必ずしも必要ではないが、これらの層があると発光性能が一段と向上する。

また、前記構成の案子においては、いずれも基 板に支持されていることが好ましく、数基板につ いては特に制限はなく、従来有機EL案子に慣用 されているもの、例えばガラス、透明プラスチッ ク、石英などから成るものをもちいることができ る。

本発明の有機EL素子における陽極としては、 仕事関数の大きい(4eV以上)金属、合金、電 気伝導性化合物及びこれらの混合物を電極物質と するものが好ましく用いられる。このような電極 物質の具体例としては、Auなどの金属、CuI、 ITO、SnO1、ZnOなどの導電性透明材料が挙げられる。該陽極は、これらの電極物質を蒸着やスパッタリングなどの方法により、薄膜を形成させることにより作製することができる。この電極より発光を取り出す場合には、透過率を10%より大きくすることが望ましく、また、電極としてのシート抵抗は数百Ω/ロ以下が好ましい。さらに

返びはれる。

される。

される。

これらの準電性透明材料にあることができる。このでは、透過率を10%より大きくすることが望ましく、また、電極としてのシート抵抗は数百Ω/ロ以下が好ましい。

一方、陰極としては、仕事関数の小さい
(4eV以下)金属、合金、電気伝導性化合物及
びこれらの混合物を電極物質とするものが用いられる。このような電極物質の具体例としては、ナトリウム、ナトリウムーカリウム合金、マグネシウム、リチウム、マグネシウムが挙げられる。 該陸極は、これらの電極物質を形成させることにより、作製することができる。また、電極としてのシー

・陽極から正孔が注入された場合、該正孔を適切に発光度へ伝達しうる化合物であって、例えば 10 °~10° V / cmの電界印加時に、少なくとも 10 - ° cm² / V・Sの正孔移動度をもつものが好適である。

このような正孔伝達化合物については、前記の肝ましい性質を有するものであれば特に制限はなく、従来、光導伝材料において、正孔の電荷輸送材として慣用される公知のものの中から任意のものを選択して用いることができる。該電荷輸送材としては、例えばトリアゾール誘導体(米国特許第3,12,197号明細書などに記載のもの)、オキサジアゾール誘導体(米国特許第3,189,447号明細書などに記載のもの)、ポリアリールイミダゾール誘導体(特公昭37-16096号、イミダゾール誘導体(特公昭37-16096号、カン誘導体(米国特許第3,615,402号明細書、同3,820,989号明細書、同3,542,544号明細書、特公昭45-555

ト抵抗は数百 Ω / □以下が好ましく、膜厚は通常 1 0 n m ないし1 μ m、好ましくは5 0 ~ 2 0 0 n m の範囲で選ばれる。なお、本発明の素子においては、該陽極又は陰極のいずれか一方が透明又 は半透明であることが発光を透過し、取り出す効 率がよいので好ましい。

本発明のEL業子の構成は、前記したように、各種の態様があり、前記(2)又は(3)の構成のEL案子における正孔注入層(正孔注入輸送層)は、正孔伝達化合物から成る層であって、陽極より注入された正孔を発光層に伝達する機能を有し、この正孔注入層を陽極と発光層との間に介在させることにより、より低い電界で多くの正孔が発光層に注入され、その上、発光層に陰極又は電子注入層より注入された電子は、発光層に陰極又は電子注入層の界面に存在する電子の障壁により、この発光層内の界面付近に蓄積され発光効率が向上するなど、発光性能の優れた素子となる。

前記正孔注入層に用いられる正孔伝達化合物は、電界を与えられた2個の電極間に配置されて

5 4 - 6 4 2 9 9 号公報、同 5 5 - 7 9 4 5 0 号公報、同 5 5 - 1 4 4 2 5 0 号公報、同 5 6 - 1 1 9 1 3 2 号公報、同 6 1 - 2 9 5 5 5 8 号公報、同 6 1 - 9 8 3 5 3 号公報、同 6 3 - 2 9 5 6 9 5 号公報などに記載のもの)、特に該
芳香族第三級アミン化合物を用いることが好ましい。

酸ポリフィリン化合物の代表例としては、ポルフィン、1・1 0・1 5・2 0 - テトラフェニル - 2 1 H・2 3 H - ポルフィン網(I)、1・1 0・1 5・2 0 - テトラフェニル - 2 1 H・2 3 H - ポルフィン亜鉛(II)、5・1 0・1 5・2 0 - テトラキス(ベンタフルオロフェニル) - 2 1 H・2 3 H - ポルフィン・カロフェニル) - 2 1 H・2 3 H - ポルフィン・フタロシアニンオキシド、アルミニウムフタロシアニン(無金のスタロシアニン、 鋼フタロシアニン、 鋼フタロシアニン、 鉛フタロシアニン、 鉛フタロシアニン、 カフタロシアニン、 チタニウムフタロシアニンオキシド、

号公報、同55-85495号公報、同57-11350号公報、同57-148749号公報などに記載されているもの)、スチルベン誘導体(特開昭61-210363号公報、同61-14642号公報、同61-72255号公報、同62-47646号公報、同62-36674号公報、同62-10652号公報、同62-30255号公報、同60-94462号公報、同60-934462号公報、同60-175052号公報などに記載のもの)などを挙げることができる。

本発明においては、これらの化合物を正 孔伝達化合物として使用することができるが、 次に示すポリフィリン化合物(特開昭 6 3 -2 9 5 6 9 5 号公報などに記載のもの)及び芳香 族第三級アミン化合物及びスチリルアミン化合物 (米国特許第4・1 2 7・4 1 2 号明細書、特開昭 5 3 - 2 7 0 3 3 号公報、同 5 4 - 5 8 4 4 5 号公報、同 5 4 - 1 4 9 6 3 4 号公報、同

マグネシウムフタロシアニン、飼オクタメチル フタロシアニンなどが挙げられる。また該芳香 族第三級アミン化合物及びスチリルアミン化合物 の代表例としては、N,N,N',N'-テトラフェ ニルー4.4'ージアミノピフェニル、N,N'ージ フェニル・N.N'ージ(3-メチルフェニル)-4 . 4 ' - ジアミノビフェニル、 2 . 2 - ビス (4 ージーロートリルアミノフェニル) プロパン、 1,1-ビス(4-ジーp-トリルアミノフェニ ル) シクロヘキサン、N,N,N',N'-テトラー p - トリル - 4 , 4 ' - ジアミノビフェニル、 1.1~ビス(4-ジ-p-トリルアミノフェニ ル)- 4 - フェニルシクロヘキサン、ビス(4 -ジメチルアミノー2-メチルフェニル) フェニ ルメタン、ピス(4-ジ-piトリルアミノフェ ニル)フェニルメタン、N,N'-ジフェニル-N,N'-ジ (4-メトキシフェニル)-4,4'-ジアミノビフェニル、N,N,N', N'~テトラフェ ニルー4、4・-ジアミノジフェニルエーテル、 4 . 4'ーピス(ジフェニルアミノ)クオードリ

フェニル、N.N.N-トリ (p-トリル) アミン、 4-(ジ-p-トリルアミノ)-4'-(4 (ジ-p-トリルアミノ) スチリル) スチルベン、4-N.N-ジフェニルアミノ-(2-ジフェニルビニル) ベンゼン、3-メトキシー4'-N,N-ジ フェニルアミノスチルベン、N-フェニルカルバ ゾールなどが挙げられる。

本発明累子における該正孔住入層は、これらの正孔伝達化合物1種又は2種以上から成る1層で構成されていてもよいし、あるいは、前記層とは別種の化合物から成る正孔住入層を積層したものであってもよい。

一方、前記(3)の構成のEL案子における電子注入階(電子注入輸送層)は、電子伝達化合物から成るものであって、陰極より注入された電子を発光層に伝達する機能を有している。このような電子伝達化合物について特に制限はなく、従来公知の化合物の中から任意のものを選択して用いることができる。該電子伝達化合物の好ましい例としては、

ブリント(Polymer Preprints)、 ジャパン」 第 3 7 巻、第 3 号、第 6 8 1 ページ (1 9 8 8 年)などに記載のもの1 、あるいは

などの化合物 [「ジャーナル・オブ・アプライド・フィジックス (J.Apply.Phys.)」 第27巻、 L269 (1988年) などに記載のもの」や、アントラキノジメタン誘導体 (特開昭57-149259号公報、同58-55450 号公報、同61-225151号公報、同61-233750号公報、同63-104061号

などのニトロ置換フルオレノン誘導体、

などのチオピランジオキシド誘導体、

などのジフェニルキノン誘導体【「ポリマー・ブレ

公報などに記載のもの)、フレオレニリデンメタン誘導体(特開昭 5 0 - 6 9 6 5 7 号公報、同 6 1 - 1 4 3 7 6 4 号公報、同 6 1 - 1 4 8 1 5 9 号公報などに記載のもの)、アントロン誘導体(特開昭 6 1 - 2 2 5 1 5 1 号公報、同 6 1 - 2 3 3 7 5 0 号公報などに記載のもの)などを挙げることができる。

生成しにくいなどの点から、蒸着法が好ましい。 該発光材料の薄額化に、この蒸着法を採用する場 合、その蒸着条件は、使用する発光層に用いる有 機化合物の種類、分子堆積膜の目的とする結晶構 造、会合構造などにより異なるが、一般にポート 加熱區度50~400℃、真空度10-1~10-1 Pa、 蒸着速度 0.01~50 nm/sec、基 板温度 - 50~+300℃、膜厚5nmないし 5 μ m の範囲で適宜選ぶことが望ましい。次にこ の発光層の形成後、その上に陰種用物質から成 る薄膜を、1 µ m 以下、好ましくは50~200 nmの範囲の膜厚になるように、例えば蒸着やス パッタリングなどの方法により形成させ、陰極を 設けることにより、所望の有機EL素子が得られ る。なお、このEL素子の作製においては、作製 順序を逆にして、陰極、発光層、陽極の順に作製 することも可能である。

次に、陽極/正孔注入層/発光層/陰極から成るEL案子の作製法について説明すると、まず、 陽極を前記のEL案子の場合と同様にして形成し

子注入層、発光層、正孔注入層、陽極の順に作製 してもよい。

このようにして得られた本発明の有機EL素子に、直流電圧を印加する場合には、陽極を+、陰極を-の極性として電圧5~40 V 程度を印加すると、発光が透明又は半透明の電極側より観測できる。また、逆の極性で電圧を印加しても電流は流れず発光は全く生じない。さらに、交流電圧を印加する場合には、陽極が+、陰極が-の状態になったときのみ発光する。なお、印加する交流の波形は任意でよい。

〔実施例〕

次に実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの例によってなんら限定されるものではない。

実施例1

2 5 mm× 7 5 mm× 1 . 1 mmのガラス基板上に、 ITOを蒸着法にて 1 0 0 n mの厚さで製膜した ものを透明支持基板とした。

この透明支持基板を市阪の蒸着装置【日本真

たのち、その上に、正孔伝達化合物から成る薄膜を蒸着法などにより形成し、正孔住入層を設ける。この際の蒸着条件は、前記発光材料の薄膜形成の蒸着条件に準じればよい。次に、この正孔住入層の上に、順次発光層及び陰極を、前記EL素子の作製の場合と同様にして設けることにより、所望のEL素子が得られる。なお、このEL素子の作製においても、作製順序を逆にして、陰極、発光層、正孔住入層、陽極の順に作製することも可能である。

さらに、陽極/正孔往入層/発光層/電子往入層/陰極から成るEL素子の作製法について説明すると、まず、前記のEL案子の作製の場合と同様にして、陽極、正孔往入層、発光層を順次と同様にして、陽極を設け、次いでこの上に、陰極を前記EL案子の作製の場合と同様にして設けることにより、所望のEL案子が得られる。なお、このEL案子の作製においても、作製順序を逆にして、陰極を行いても、作製順序を逆にして、陰極を

空技術(株)製」の基板ホルダーに固定し、一方モリブデン製の抵抗加熱ボートに、 N・N・一ジフェニル・N・N・一ジ(3ーメチルフェニル)ー4・4・一ジアミノビフェニル(TPDA)200gを入れ、さらに別のモリブデン製ボートに1・4ーピス(2・2・ジフェニルピニル)ペンゼン【DPVB、式(1)の化合物】200gを入れて、真空槽を1×10・・Paまで減圧した。その後TPDA入りの前記ボートを215~220℃まで加熱し、TPDAを蒸着速度0・1~0・3mm/secで透明基板上に蒸着して、膜厚75mmの正孔住入層を設けた。この際の基板温度は

次に、これを真空槽より取り出すことなく、 該正孔注入層の上に、もう一つのポートより DPVBを発光層として、60nm積層蒸着した。 蒸着条件はポート歴度が365~370℃、蒸着 速度は0.1~0.2nm/sec、基板温度は室 温であった。

次に、これを真空槽より取り出し、該発光層

の上にステンレススチール製のマスクを設置し、 再び甚板ホルダーに固定したのち、モリブデン 製の抵抗加熱ポートにマグネシウムリポン1gを 入れ、一方、真空槽中心部蓋板ホルダー下に位 置する電子ビーム広着用電子銃のターゲットと して銅のペレットを装着した。その後真空槽を 2×10⁻¹Paまで放圧してから、電子ピーム茲 着法により銅を0.03~0.08 nm/secの 蒸着速度で、同時に抵抗加熱法により、モリブデ ンポートからマグネシウムを1.7~2.8 n m/ s c c の 蒸着速度で蒸着を開始した。この際、電 子銃のフィラメントのエミッション電流は200 ~ 2 3 0 m A 、加速電圧は 4 k V であり、また、 ポートの温度は500℃程度であった。このよう な条件で、マグネシウムと鯛の混合金属電極を発 光層の上に70mm積層蒸着し対向電極とした。

このようにして作製されたEL素子に、ITO 電極を陽極、マグネシウム/鋼電極を陰極として、 直流19Vを印加したところ、電流が91mA/ ca¹流れ、青緑色発光を得た。ピーク波長は分光

次に、これを真空槽より取り出すことなく、 該正孔住入層の上に、もう一つのボートより MPVBを発光層として、60nm腹層蒸着した。 蒸着条件はボート温度が365℃、蒸着速度は 0.1~0.2nm/sec、基板温度は窒温で あった。

次に、これを真空槽より取り出し、該発光層の上にステンレススチール製のマスクを設置し、再び基板ホルダーに固定したのち、モリブデン製の抵抗加熱ポートにマグネンウムリボン19を入れ、一方、真空槽中心部基板ホルダー下に位置する電子ビーム蒸着用電子鉄のターゲットとして銅のペレットを装着した。その後真空槽を2×10・1Paまで破圧してから、電子ビーム蒸着法により納を0.03~0.08 n m/secの蒸着速度で、同時に抵抗加熱法により、モリブデンポートからマグネンウムを1.7~2.8 n m/

なお、発光は均一に面発光になっており、発光 層に電気的ピンホールがないことが確認された。 また、発光は極めて安定していた。

実施例 2

2 5 mm× 7 5 mm× 1 . 1 mmのガラス基板上に、 ITO を蒸着法にて 1 0 0 n mの厚さで製膜した ものを透明支持基板とした。

この透明支持基板を市販の 高着装置 (日本真空 技術(株)製」の基板ホルダーに固定し、一方モリ ブデン製の抵抗加熱ボートに、 N, N'ージフェニ ルー N, N'ージ(3 - メチルフェニル) - 4, 4'ー ジアミノピフェニル (TPDA) 200 mgを入れ、 さらに別のモリブデン製ポートに1,4 - ピス (2 - メチルー2 - フェニルビニル) ベンゼン 【MPVB、式 (4) の化合物】 200 mgを入れ て、真空槽を1×10-1Paまで放圧した。その 後TPDA入りの前記ポートを215-220 でまで加熱し、TPDAを蒸着速度0.1~0.3

このようにして作製されたEL素子に、1TO電極を陽極、マグネシウム/網電極を陰極として、直流 2 0 Vを印加したところ、電流が 2 3 8 m A $/ c = ^{2}$ 流れ、緑色発光を得た。ピーク波長は分光測定により 5 1 2 n m であり、発光輝度は 1 1 0 0 c d $/ e ^{2}$ であった。

なお、実施例Iと同様に、発光は発光面内で均一であり、極めて安定した緑色であった。

実施例3

この透明支持基板を市販の蒸着装置(日本真空技術(株)製)の基板ホルダーに固定し、一方モリ

ブデン製の抵抗加熱ポートに、N.N'ージフェニルーN.N'ージ(3ーメチルフェニル)-4.4'
ージアミノビフェニル(TPDA)200mgを入れ、さらに別のモリブデン製ポートに1.4ービス(2.2ージーpートリルビニル)ベンゼン
[DTVB、式(3)の化合物]200mgを入れて、真空槽を1×10-*Paまで減圧した。その後TPDA入りの前記ポートを215~220
でまで加熱し、TPDAを蒸着速度0.1~0.3
nm/secで透明基板上に蒸着して、膜厚70
nmの正孔注入層を設けた。この際の基板温度は

次に、これを真空槽より取り出すことなく、 該正孔注入層の上に、もう一つのポートより DTVBを発光層として、60nm被層蒸着した。 蒸着条件はポート温度が365~370℃、蒸着 速度は0.1~0.2nm/sec、基板温度は室 温であった。

次に、これを真空槽より取り出し、該発光層 の上にステンレススチール製のマスクを設置し、

980cd/m2であった。

なお、発光状態は、発光面内で均一であり、極 めて安定していた。

实施例 4

この透明支持基板を市販の蒸着装置 {日本真空技術(株)製] の基板ホルダーに固定し、一方モリブデン製の抵抗加熱ポートに、 N , N '・ジフェニル - N , N '・ジフェニル (TPDA) 200 mgを入れ、さらに別のモリブデン製ポートに 1 , 4 ーピス (2 , 2 ージフェニルビニル) ベンゼン [DPVB、式(1) の化合物] 200 mgを入れて、真空槽を 1 × 10 - 'Paまで減圧した。その後TPDA入りの前記ポートを 215 ~ 220 でまで加熱し、 TPDAを蒸着速度 0 . 1 ~ 0 . 3 n m / s e c で透明基板上に蒸着して、 膜厚 6 0 n m の正孔注入層を設けた。この際の基板温度は

再び基板ホルダーに固定したのち、モリブデン製の抵抗加熱ボートにマグネシウムリボン1gを入れ、一方、真空槽中心部基板ホルダー下に位置する電子ビーム広着用電子銃のターゲットを投着した。その後真空槽を2×10~Paまで放圧してから、電子ビーム広着法により網を0・03~0・08 nm/secの広着速度で、同時に抵抗加熱法により、モリブ/secの広着速度で蒸着を開始した。この際で、電子銃のフィラメントのエミッション電流は200~230mA、加速電圧は4kVであり、このな子銃のフィラメントのエミッション電流は200~230mA、加速電圧は4kVであり、このな子があった。このほどを発光層の上に70nm積層広着し対向電極とした。

このようにして作製されたEL素子に、!TO 電極を陽極、マグネシウム/銅電極を陰極とし て、直流20Vを印加したところ、電流が119 m A / cm²流れ、青緑色発光を得た。ビーク波長 は分光測定により487ヵmであり、発光輝度は

至風であった。

次いで、真空槽を大気圧に戻し、これら2つの モリブデン製ポートを真空槽より取り出し、代わ りに(3″,4″:3,4,5:10″,9″:3′,4′,5′) ージピリジノ(1,2 - a:1′,2′-a′) ビスペ ンゾイミダゾールー6,18-ジオン200mgを 入れたモリブデン製ポートを真空槽へセットした。 その後、真空槽を2×10⁻¹Paまで減圧して、 前記ポートを500℃まで加熱し、該発光層の上 に電子注入層として該物質を60nm 質層蒸着した。

その後、真空槽を大気圧に戻し、基板ホルダーから、前記復暦サンブルをいったんはずしてから、ステンレススチール製のマスクを設置し、再び基板ホルダーに固定したのち、モリブデン製の抵抗加熱ボートにマグネシウムリボン1gを入れ、一方、真空槽中心部基板ホルダー下に位置する電子ビーム蒸着用電子銃のターゲットとして銅のペレットを装着した。その後真空槽を2×10~1Paまで減圧してから、電子ビーム蒸

なお、発光状態は、実施例 1 と同様に均一で、 極めて安定していた。

発光輝度は1000cd/m2であった。

/cm²流れ、実施例1と同様な青緑色発光を得た。

ピーク波長は分光測定により 4'90 nmであり、

実施例5

2 5 m m × 7 5 m m × 1 . 1 m m の ガラス 基板上に ITO を 蒸着法にて 1 0 0 n m の 厚さで 製膜した

の上にステンレススチール製のマスクを設置し、 再び基板ホルダーに固定した。次にモリプデン製 の抵抗加熱ポートにマグネシウムリポン 1gを入 れ、また真空槽中心部基板ホルダー下に位置する 電子ビーム蒸着用電子銃のターゲットとして飼の ペレットを抜着した。その後真空槽を2×10~ Paまで減圧してから、電子ビーム蒸着法により 鋼を0.03~0.08 n m / s e c の蒸着速度で、 同時に抵抗加熱法によりモリブデンからマグネシ 着し始めた。電子銃のフィラメントのエミッショ ン電流は200~230mA、加速電圧は4kV であった。またポートの温度は500℃程度で あった。上記条件でマグネシウムと銅の混合金属 電復を発光層の上に70mm積層蒸着し対向電極 とした。この素子にITO電極を陽極、マグネシ ウム/網電極を陰極として直流 2 0 V を印加する と電流が190mA/cx¹流れ、黄色発光を得た。 ピーク波長は分光測定より594mmであった。 発光輝度は300cd/π゚であった。

ものを透明支持基板とした。この透明支持基板を 市取の広着装置 [日本真空技術(株)製] の基板ホ ルダーに固定し、モリブデン製の抵抗加熱ポート に N . N' - ジフェニル - N . N' - ビス - (3 - メ チルフェニル)-(1,1'ピフェニル)-4,4'-ジアミン (TPDA) を200mg入れ、また違う モリプデン製ポートに9.9'-(1.4-フェニレ ンジメチリジン) ジフルオレン [PDMD、式 (18)の化合物】を200mg入れて、真空槽を 1×10⁻ Paまで成圧した。その後TPDA入 りの前記ボートを215~220℃まで加熱し、 TPDAを蒸着速度0.1~0.3 nm/secで 透明支持基板上に蒸着して、膜厚65mmの正孔 注入層を製膜させた。この時の基板温度は室温で あった。これを真空槽より取り出すことなく、正 孔注入層の上に、もう一つのポートより P D M D を発光層として60 nm 積層蒸着した。蒸着条件 はポート温度が265~270℃で蒸着速度は 0.1~0.2 n m / s e c 、 基板温度は室温で あった。これを真空槽より取り出し、上記発光層

これらの結果から、本発明のEL案子で、高輝度で極めて安定した青緑色から緑色の発光が得られることが分かった。

[発明の効果]

本発明のEL素子の発光材料として用いられる
ある特定構造のスチルペン系化合物が、発光層と
で必要不可欠な注入機能及び発光機能及び発光機能
を兼備し、か可耐性及び薄膜性に優れての解せ
なが、からながないが、何ら分解でき
なり、対しても、数の時にピンホールが
もしに、くいことが、歩留りよくEL素子が得られる
にいるこのEL素子は、低電圧の印かにない
は色より緑色までの安定な発光が得られる

特許出願人 出光 興 産 株 式 会 社 代 理 人 弁理士 久保田 藤 郎



手統補正額(自発)

平成2年4月5日

特許庁長官 吉田 文毅 殿

1. 事件の表示

特願平1-68387

2. 発明の名称

エレクトロルミネッセンス素子

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 出 光 興 産 株 式 会 社

4. 代 理 人

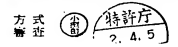
9104

東京都中央区京橋17目1番10号 西勘ピル5階

(7407) 弁理士 久保田 廢 郎 電話(275) 0721番



明細書の発明の詳細な説明の翻



~190℃」に訂正する。

- (8) 同第47頁下から5行目の「365~370 で」を「237~238で」に訂正する。
- (9) 同第50頁1行目の「室温であった。」の 後に「次に実施例1と同じ方法でDPVBを積層 した。」を加入する。
- 00 同第54頁2行目および15行目の「緑色」 (合計2ヶ所)を「黄色」に訂正する。

(以上)

6. 補正の内容

- (1) 明細書第4頁7行目の『「アプライド・フィジックス・レターズ」』を『「アプライド・フィズィクス・レターズ」』訂正する。
- (2) 同第5頁4~5行目の「アプライド・フィジックス・レクーズ」を「アプライド・フィズィクス・レターズ」』訂正する。
- (3) 同第10頁1行目の「緑色」を「黄色」に 訂正する。
- (4) 同第37頁下から7~6行目の「ジャーナル・オブ・アプライド・フィジックス」を「ジャーナル・オブ・アプライド・フィズィクス」に訂正する。
- (5) 同第42頁下から4行目の「365~370 C」を「152~153C」に訂正する。
- (6) 同第44頁下から6~5行目の「1.4~ ピス(2~メチル~2~フェニルピニル)ベンゼ ン」を「1.4~ピス(2~パラメチルフェニル ~2~ピフェニルピニル)ベンゼン」に訂正する。
- (7) 同第45頁7行目の「365℃」を「180

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分 【発行日】平成6年(1994)3月1日

【公開番号】特開平2-247278

【公開日】平成2年(1990)10月3日

【年通号数】公開特許公報2-2473

【出願番号】特願平1-68387

【国際特許分類第5版】

C09K 11/06

Z 9159-4H

H05B 33/14

8815-3K

手統補正醬(解)

平成5年6月14日

特許庁長官 麻生 旇 殿

1. 事件の表示

特願平1-68387

2. 発明の名称

エレクトロルミネッセンス案子

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 出光興産株式会社

4. 代 理 人

〒104 東京都中央区京橋1丁目1番10号

西勘ビル5階

(7407) 弁理士 久保田 廳 郎 電話(3275) 0721番



5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の棚

6. 補正の内容

明細費第44頁下から6~5行目の「1, 4-

ビス(2-パラメチルフェニル-2-ビフェニル ビニル)ベンゼン」を「1,4-ビス(2-メチル-2-フェニルビニル)ベンゼン」に訂正する。 (以 上)